# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

りみに 2288台部と歌動にこ しむさばれ酸素砂

(1)

明细電后了引用工具到多的产

(19) 日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 2-28 6 8 8 2 万

特開平7-228688

(43)公閱日 平成7年(1995)8月29日

餓別記号 广内教理番号 FΙ 技術表示箇所 (51) Int.Cl. 5 C08G 69/10 NRN A61K 47/42 NRH C08G 69/48

審査請求 未請求 請求項の数5 OL (全 10 頁)

(71) 出願人 000006677 (21)出願番号 特顯平6-21561 山之内製薬株式会社 東京都中央区日本橋本町2丁目3番11号 (22)出顧日 平成6年(1994)2月18日 (72)発明者 横田 充 京都府京都市左京区下鴨南茶ノ木町41番地 の1 (72)発明者 ▲高▼倉 喜信 京都府京都市左京区一乘寺塚本町35番地 サンライフ北白川306号 (74)代理人 弁理士 長井 省三 (外1名)

### (54) 【発明の名称】 糖修飾ポリーωー置換ーレーグルタミン酸誘導体およびその製造方法

#### (57)【要約】

【構成】 ポリーωー置換-Lーグルタミン酸のωー位 の置換基をN-[(1-チオガラクトピラノシル-2-イミノ) -エチル] -エチレンジアミニル基で置換した 高分子化合物。

【効果】 この高分子化合物は、肝実質細胞を認識でき る作用があり、DDS製剤開発用の担体として応用でき る。

【特許請求の範囲】 一般式 【請求項1】

【化1】

(式中、Xは重合度20~540であることを、Rは水 素原子、低級アルキル基又はベンジル基を各々意味す る) で示されるポリーローアルキル(又はベンジル) - 10 Lーグルタミン酸の構成ペプチド結合の一部または全部 を、一般式

【化2】

 $0 \sim 10\%$ 

L-グルタミン酸残基

55~95%

ω-N- [(1-チオガラクトピラノシル-2-イミノ)-エチル]-

エチレンジアミニルーレーグルタミン酸残基

5~35%

であり、分子量8,000~70,000であることを 特徴とする請求項1記載の誘導体。

【請求項3】 下記の構成単位の比率が、

ω-Ν- [ (1-チオガラクトピラノシル-2-イミノ) -エチル] -エチレン ジアミニルーレーグルタミン酸残基  $9 \pm 1\%$ 

であり、平均分子量25,000±10,000である ことを特徴とする請求項1または2記載の誘導体。

【請求項4】・N- (2-アミノエチル) アミジノメチ 反応させることを特徴とする請求項1記載の誘導体の製 造方法。

2-イミノー2-メトキシエチルー1-【請求項5】 チオガラクトピラノシドとエチレンジアミンを反応させ て得られるN-(2-アミノエチル)アミジノメチルチ オガラクトピラノシドに、更にポリーレーグルタミン酸 を反応させることを特徴とする請求項1記載の誘導体の 製造方法。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、医用高分子材料、殊に ミサイル医薬担体として有用な糖修飾ポリーレーグルタ ミン酸誘導体およびその製造方法に関する。

[000.2]

【従来の技術】血清中の糖タンパクは、その末端に普通 的にシアル酸ーガラクトースーN-アセチルグルコサミ ンという糖構造が存在している。1960年代後半に ルチオガラクトピラノシドとポリーレーグルタミン酸を 30 G, AshwellとA. Morellは、この三糖構

造が血清タンパクが血液中に安定に存在できるために必 要な構造であることをつきとめた。末端に存在するシア ル酸を取り除くと、ガラクトースが新しい糖末端とな る。シアル酸が除かれてガラクトースが露出した糖タン パクはアシアロ糖タンパクと呼ばれている。アシアロ糖 タンパクは、この状態では血流中に安定に存在できなく なり、急速に血流中より消失する。消失したアシアロ糖 タンパクのおよそ80%以上は肝臓に取り込まれること が判明している。

40 【0003】ところで、肝細胞の膜表面上には特異的糖 認識レセプターが存在し、アシアロ糖タンパクはこのア シアロ糖タンパクレセプターを介して細胞内に取り込ま れたものである。そこで、このレセプターの性質を利用 し、これまでに標的臓器移行性の薬物担体としてポリグ

で表されるω-N- 〔 (1-チオガラクトピラノシルー 2-イミノ) -エチル] -エチレンジアミニルーレーグ ルタミン酸残基で置換したポリーωーアルキル(又はベ ンジル) - L - グルタミン酸誘導体。

【請求項2】 各構成単位の比率が、

ルタミン酸を糖で修飾する具体的な試みがなされている (特開平5-178986)。さらに、標的臟器に対す る認識性を向上させるために、ポリグルタミン酸への糖 修飾のスペーサーが検討された(吉川剛兆ら、日本薬学 会111年会講演要旨集4、129、1991)。しか しながら、これらは肝臓に対する移行性を向上させるこ とが出来たものの、選択性に関しては不十分であった。 発明者らは、ポリグルタミン酸と糖修飾の際のスペーサ ーを精査した結果、ポリグルタミン酸1分子当りのガラ クトース残基数を低下させることが可能となり、しかも 10 肝臓に対してより選択性の高い化合物を発明するに到っ た。また、ガラクトース修飾ポリグルタミン酸の糖修飾 率が増加すると、生分解性が低下することが示唆されて いることから (権正ら、DDS技術研究会第38回定例 会要旨、1993)、本発明化合物はより安全性の高い ことが期待される。

[0004]

【課題を解決するための手段】すなわち、本発明は、一 般式

[0005] 【化3】

【0006】 (式中、Xは重合度20~540であるこ とを、Rは水素原子、低級アルキル基又はベンジル基を 各々意味する。) で示されるポリペプチドにおいて、そ の構成ペプチドの一部または全部を

[0007] 【化4】

【0008】で表わされるω-N-〔(1-チオガラク トピラノシルー2-イミノ) -エチル] -エチレンジア ミニルーレーグルタミン酸残基で置換した糖修飾ポリー ω-アルキル (又はベンジル) - L - グルタミン酸誘導 体に関する。本発明のポリペプチドを更に説明すると以 下の通りである。

構成単位:ω-アルキル (又はベンジル) - L - グルタ ミン酸残基

[0009]

[化5]

【0010】(式中、R'は低級アルキル基又はベンジ ル基を示す。)

L-グルタミン酸残基

[0011]

【化6】

20

30

【0012】ω-N-〔(1-チオガラクトピラノシル -2-イミノ) -エチル] -エチレンジアミニルーL-グルタミン酸残基

[0013]

【化7】

40. 【0014】配列状態:線状

分子量 : 8,000~70,000

重合度 : 20~540

ω-アルキル (又はベンジル) -L-グルタミン酸残基 0~10% 55~95% L-グルタミン酸残基

ω-N-[(1-チオガラクトピラノシル-2-イミノ)-エチル]

5~35% - エチレンジアミニル- L - グルタミン酸残基

Rの低級アルキル基としては、炭素数が1乃至6個の直 鎖又は分岐状の炭素鎖を意味し、具体的にはメテル基、 エチル基,プロピル基,イソプロピル基,ブテル基,イ

ソブチル基、secーブチル基、tertーブチル基、 ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、ter t-ペンチル基、ヘキシル基、イソヘキシル基等が挙げ られる。本発明化合物の製造方法を更に説明すると、た 【0015】 とえば次式で示される方法により合成できる。

【化8】

#### 第1工程

#### 第2工程

[.0016]

第 S 工程

【0017】 (式中、Xは前記の通りで、R'は低級ア ルキル基又はベンジル基を意味する。また、Y, Zはと もにX以下であってY≧Zを満たす整数である。) この方法は、ポリーω-アルキル(又はベンジル)-L -グルタミン酸(II)の側鎖アルキルエステル(又はべ ンジルエステル)を加水分解して側鎖カルボキシル基が 遊離した重合体(III) 又は(III') を得(第1工程)、 次いでこの重合体(III) 又は(III') の側鎖カルボキシ ル基に第2工程により合成したN- (2-アミノエチ ル) アミジノメチルチオガラクトピラノシド (VI) を導 10 ポリーωー置換-L-グルタミン酸 (II) は、重合度が 入して本発明化合物 (I) 又は (I') を得る (第3工 程) ことにより行う。

【0018】第1工程の加水分解は、ポリーωーアルキ ル (又はベンジル) - L - グルタミン酸を適当な有機溶 媒中、塩基で処理することにより容易に行うことができ る。有機溶媒としては、たとえばクロロホルム、ジクロ ルメタン等のハロゲン化炭化水素(ヘリックス溶媒)が

好適であるが、ジクロル酢酸、トリフルオロ酢酸などの ランダムコイル溶媒を用いることもできる。

【0019】塩基としては、水酸化ナトリウム、水酸化 カリウム等が適当である。これらの塩基は通常メタノー ル、イソプロピルアルコール等のアルコール水溶液とし て反応液中に添加される。反応は、室温附近で、10~ 200分間行う。これらの反応条件、殊に反応時間を適 宜選ぶことにより、加水分解の割合を任意に調節するこ とができる。なお、本工程の原料化合物として使用する およそ20~540のものが用いられるが、これに限定 されるものではない。また、原料化合物として、市販の ポリーレーグルタミン酸を使用する場合には、本工程を 省略することができる。

【0020】第2工程は、2-イミノー2ーメトキシエ チル-1-チオガラクトピラノシド (IV) とエチレンジ アミン (V) をホウ酸緩衝液中に1:1のモル比で添加

10

し、24時間反応させることにより、N-(2-アミノ エチル)アミジノメチルチオガラクトピラノシド(VI) を得る工程である。

【0021】第3工程は、N-(2-アミノエチル)アミジノメチルチオガラクトピラノシド (VI) と第1工程で得た部分加水分解物 (III) 又は、ポリーレーグルタミン酸 (III') とを縮合剤を用いてカップリングさせる工程である。縮合剤としては、たとえば N, N' ージシクロヘキシルカルボジイミド (DCC)、1-エチルー3-(3-ジメチルアミノプロビル)カルボジイミドハイドロクロライド (EDC) 等が挙げられる。生成したストロクロライド (EDC) 等が挙げられる。生成したストログロライド (EDC) 等が挙げられる。生成したストログロライド (EDC) 等が挙げられる。なは、10人間を用いる透析により精製することができる。なには、10人間を開発を開始である。ない、本発明化合物に薬物等を結合させる場合には、式(I) 中のグルタミン酸残基のカルボキシル基に化学的又は物理的 (例えばアミド結合、エステル結合等)に結合等)に結合させることができる。

【0022】(物質の特性)本発明化合物(I)又は(I')の分子量の測定は、各種の方法により可能であるが、例えば標準物質としてOvalbumin(分子 20 量43,000)、BSA(Bovine Serum Albumin)(分子量67,000)を用いたゲルパーミエイションクロマトグラフィー法(HPLC)(カラム:島津製作所(株) Shim-pack Diol-300,溶出液:等張リン酸緩衝液(pH7.4),溶出速度:1ml/min)によって分子量を求めることができる。

#### [0023]

【発明の効果】本発明化合物は、後記実験例に示すように、標的臓器に対する移行性が確認されたことから、生 30 体認識高分子として医療分野に応用することができる。本発明化合物は天然類似高分子であるポリアミノ酸であるから、生分解性であり、スペーサーを介してガラクトース残基を修飾していることから、低修飾率にて標的臓器への移行性が達成される。また、糖修飾率の低いポリアミノ酸ほど生分解性が高いことは既に明らかになっており、本発明化合物は安全性の高い化合物であることが期待される。したがって、本発明化合物は、ミサイルドラッグ等に用いる医薬担体用高分子として好適である。【0024】

【実施例】つぎに、実施例を挙げて本発明化合物および その製造方法を更に説明する。ここでPLGAはポリー Lーグルタミン酸を、GalーPLGAはガラクトース ・修飾ポリーレーグルタミン酸を各々意味する。

#### 実施例1

(1) 2-イミノー2-メトキシエチルー1-チオグリコシド-β-D-ガラクトピラノシド(EYラボラトリーズ)200mgとエチレンジアミン(和光純薬)50μ1を5mlのホウ酸緩衝液(pH9.5,50mM)に約1:1のモル比となるように添加し、24時間反応50

させた。1NのHC1にてpH5に調整し、2-イミノー2-メトキシエチルー1-チオグリコシドーβ-Dーガラクトピラノシド100mgに対し、ポリーLーグルタミン酸(Sigma)(分子量15,000~50,000)60mg、1-エチルー3-(3-ジメチルアミノプロピル)-カルボジイミド ハイドロクロライド (和光純薬)60mg添加後、1晩攪拌した。蒸留水に対し透析後凍結乾燥した。

ロヘキシルカルボジイミド (DCC) 、1-エチル-3 【0025】 (2) 2-イミノー2-メトキシエチルー - (3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミドハイ 10 1-テオグリコシド-β-D-ガラクトピラノシド (E ドロクロライド (EDC) 等が挙げられる。生成した目 的化合物 (I) 又は (I') は、たとえばセルロース透 析膜を用いる透析により精製することができる。なお、 本発明化合物に薬物等を結合させる場合には、式 (I) マは (I') 中のグルタミン酸残基のカルボキシル基に 【0025】 (2) 2-イミノー2-メトキシエチルー 10 1-テオグリコシド-β-D-ガラクトピラノシド (E ソラボラトリーズ) 20mgと (1) で得たGal-P LGA 20mgを5mlのホウ酸緩衝液 (pH9. 5,50mM) に約50:1のモル比となるように添加 し、24時間反応させ、蒸留水に対し透析後、凍結乾燥 した。

> 分子量 (HPLC) 25,600 【0026】 (3) 糖導入率測定

72%硫酸1ml 当りアントロン (Sigma) 0.5 mgを溶解させ、試液とした。 (1), (2) で合成した Gal-PLGA水溶液 0.6 mlと試液 3 mlを十分撹拌し、100℃にて12分間加熱した。室温まで温度を下げた後、628 n m の吸光度を測定した。

結果 (1) 3.7モル ガラクトース/モル PLG A (ガラクトース修飾残基率 1.9%)

(2) 18.2モル ガラクトース/モル PLGA (ガラクトース修飾残基率 9.1%)

#### 【0027】実験例

糖修飾率の異なるガラクトース修飾ポリーレーグルタミン酸誘導体(Gal-PLGA)、また、ビタミンK。をモデル薬物として修飾した本発明化合物および比較物質を用い、各高分子のマウスの肝臓への移行性を検討した。

#### 1. 試料

実施例1の(1), (2)で合成したガラクトース修飾 残基約2%および9%のGal-PLGAを検体試料とし、糖含量の違いによる肝臓移行性の差を検討した。また、薬物で修飾した場合の移行性を検討するために、ビタミンKsで修飾したガラクトース修飾残基約9%のGal-VKs-PLGAを試料として用いた。また、比40 較物質として無修飾のPLGAおよびVKs-PLGAを用いた。

2. ビタミンK,修飾体の合成

ビタミン $K_s$ のPLGA及びGal-PLGA修飾体はビタミン $K_s$ のアミノ基部分とPLGA又はGal-PLGAのグルタミン酸残基のカルボキシル基部分で常法のアミド結合させることにより得ることができる。

【0028】pH5に調整した蒸留水にビタミンK 。(ナカライテスク) 15mg, Gal-PLGA 2 5mgもしくは比較物質としてポリーレーグルタミン酸 (PLGA) 100mg、1-エチルー3-(3-ジメ

^

チルアミノプロピル) -カルボジイミド ハイドロクロ ライド25mgもしくは100mg添加後、1晩攪拌し た。蒸留水にて透析後、凍結乾燥した。ビタミンド。の 修飾率は、300nmの吸光度を測定することにより算 出した。これらの試料の物理化学的特性を表1に示す。 [0029]

12

【表1】

ポリグルタミン酸およびポリグルタミン陰誘導体の物理化学的特性

高分子	分子最	ガラクトース グ 数	ガラク	ビタミンK <sub>5</sub> 含量 (mol/mol PLGA)	
		受益数 (mol/mol PLGA)	トース合量(%)		
PLGA	25200		_	. —	
VK <sub>5</sub> -PLGA	N.D.	<del>-</del> ·	-	11.2	
Gal-PLGA	25600	18. 2	11.5	_	
Gal-VK5-PLGA	N.D.	18. 2	11.5	11.7	

分子量はHPLCにて創定

N. D. : Not determined

#### 【0030】3. 体内動態実験

実験に先立ち検体の "In標識化を行った。検体とす る高分子をDTPAアンヒドライド(ジエチレントリア ミンーN, N, N', N", N"-五酢酸無水物)と結 合後、 "'InCl,を1M酢酸ナトリウム中でキレー トさせ、ゲル濾過により、 "In 標識体を得た。これ を生理食塩水にて投与液に調製した。 d d Y 系雄性マウ ス (5 週令) に " In で標識した被験高分子1 mg/ k g を尾静脈より投与し、経時的に肝臓および血液を採 取し、肝臓はそのまま秤量し、血液は約3000rpm で2分間遠心分離して血漿とし、その放射活性を測定し た (Awell-type NaI Scintill ation Counter, ARC-500, Alo ka Co.、Tokyo, Japan)。その結果を 図に示した。

#### 【0031】4. 実験結果および考察

PLGAに対して、ガラクトースおよびモデル薬物とし てビタミンK。を修飾した結果を表1に示した。PLG Aへのガラクトース修飾はスペーサーであるエチレンジ アミンを介し、PLGA 1分子当り約18分子結合で きた。この値はPLGA重量当り約12%、グルタミン 酸残基数当り約9%となる。ガラクトース修飾前後の分 子量は、それぞれ25,200、25,600であり、 ほとんど変化がなかった。ビタミンK<sub>6</sub>のPLGAおよ びGal-PLGAに対する修飾率は、どちらも同程度 の修飾率であった。

【OO32】<sup>m</sup>In標識した高分子を尾静脈投与後の 血漿中濃度、肝臓移行性の時間推移を図1~5に示し た。いずれの高分子も血中から速やがに消失するもの

の、肝臓移行性は各高分子によって異なり、ガラクトー ス修飾残基9%のGal-PLGAおよびGal-VK , - P L G A は投与後5分以内に60%以上が肝臓に移 行した。(図4、5)。カラクトース修飾していない高 分子およびガラクトース修飾残基約2%のGal-PL 10 GAは非常に低い肝臓移行性であった(図1、2、 3)。これらのことから、ガラクトース修飾率を高める ことにより肝臓への移行性が向上することが明らかとな った。さらに、ビタミンK、も肝臓へ送達可能であるこ とが確認された。

【0033】<sup>m</sup>In標識した高分子を尾静脈投与後の クリアランスを表 2、図5に示した。肝臓クリアランス と腎臓クリアランス+尿中クリアランスの比において、 ガラクトース修飾していない高分子は1以下の低い値を 示し、肝臓への選択性はなかった。しかし、ガラクトー 20 ス修飾残基約9%のGal-PLGAおよびGal-V . Ks - P L G A の肝臓クリアランスと腎臓クリアランス +尿クリアランスの比は7~10の高い値を示したこと から、肝臓に対する選択性が非常に向上することが明ら かとなった。

【0034】以上より、エチレンジアミンをスペーサー としてPLGAにガラクトースを修飾することにより、 肝臓への移行性が高まると同時に、肝臓への選択性も向 上することが明らかとなった。また、この機能はモデル 薬物であるビタミンK。を修飾しても同様であったこと 30 から、Gal-PLGAは肝臓標的性の担体として有用 であることが確認された。

[0035]

【表2】

13

111 In - 標識PLGA誘導体のマウス風静主後の AUCおよびクリアランス

高分子	投与量	AUC (我与量X hr/el)	クリアランス (ml/hr)			
	(mg/kg)		C L (total)	C L (liver)	C L (other)	C L (vripe)
PLGA	i	4. 83	20. 7	2, 3	15. 9	1.5
Gal-PLGA	1	1. 63	61.3	37.6	20. 4	3. 3
VK <sub>5</sub> -PLGA	1	3, 92	25. 5	0.4	17. 4	- 7.7
Gal-VK <sub>5</sub> -PLGA	1	2. 79	35.8	28. 3	5. 4	2. 1

#### 【図面の簡単な説明】

血漿中液医(拉手量%/血漿1回

【図1】 \*\*\* I n 標識 P L G A のマウス尾静注後の血漿 1 m l における投与量に対する血漿中濃度の割合、および投与量に対する肝臓蓄積量の割合を、時間の推移とともに示すグラフである。

【図2】ビタミンK、で修飾された"In 標識VK、 ーPLGAのマウス尾静注後の血漿1mlにおける投与 量に対する血漿中濃度の割合および投与量に対する肝臓 蓄積量の割合を時間の推移とともに示すグラフである。 【図3】ガラクトース修飾残基約2%の"In 標識G al-PLGAのマウス尾静注後の、血漿1mlにおけ る、投与量に対する血漿中濃度の割合、および投与量に 対する肝臓蓄積量の割合を時間の推移とともに示すグラ フである。

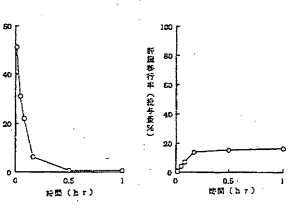
【図4】ガラクトース修飾残基約9%の¨¨In標識G

a 1 - PLGAのマウス尾静注後の、血漿1mlにおける、投与量に対する血漿中濃度の割合、および投与量に対する肝臓蓄積量の割合を時間の推移とともに示すグラフである。

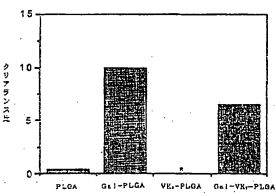
【図5】ガラクトース修飾残基約9%の \*\*\* I n 標識G a l - P L G A に 更に ビグミン K, で修飾した \*\*\* I n 標識 G a l - V K, - P L G A のマウス 尾静注後の、血 漿 1 m l における、投与量に対する 血漿 中濃度の割合、および投与量に対する 肝臓蓄積量の割合を、時間の推移 10 とともに示すグラフである。

【図6】PLGA、ガラクトース修飾残基約9%Gal-PLGA、VK。-PLGA、ガラクトース修飾残基約9%Gal-VK。-PLGAそれぞれについて、クリアランス比(=肝クリアランス/(腎クリアランス+尿クリアランス))を求め、比較したグラフである。

[図1]



[図6]



\*;Negligible

